## САНКТ-ПЕТЕРБУРГСКИЙ ПОЛИТЕХНИЧЕСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ ПЕТРА ВЕЛИКОГО

Институт компьютерных наук и технологий Кафедра: "математика и компьютерные науки"

Отчет по задании по дисциплине"Параллельное программирование".

Работу Выполнил: Ли Сыюань Группа: 3540201/20301

**Преподаватель** Лукашин А.А.

# Содержание

Введение	3
Математическое описание	4
Особенности реализации	5
Суперкомпьютерные запуски	6
Результат работы	7
По C+pthread	7
По С+МРІ	8
По Python+MPI	8
По C+OpenMP	9
Заключение	10
Приложения	10

#### Введение

Выбрать задачу и проработать реализацию алгоритма, допускающего распараллеливание на несколько потоков / процессов.

Разработать тесты для проверки корректности алгоритма (входные данные, выходные данные, код для сравнения результатов). Для подготовки наборов тестов можно использовать математические пакеты, например, matlab (есть в классе СКЦ и на самом СКЦ).

Реализовать алгоритмы с использованием выбранных технологий.

Провести исследование эффекта от использования многоядерности / многопоточности / многопроцессности на СКЦ, варьируя узлы от 1 до 4 (для MPI) и варьируя количество процессов / потоков.

Подготовить отчет в электронном виде.

Технология:

C & Linux pthreads

C & MPI

Python & MPI

C & OpenMP

Моя выбранная задача - Алгоритм имитации отжига методом Монте Карло.

#### Математическое описание

на имитации физического процесса, основывается происходит при кристаллизации вещества, в том числе при отжиге металлов. Предполагается, что атомы вещества уже почти выстроены в кристаллическую решётку, но ещё допустимы переходы отдельных атомов из одной ячейки в другую. Активность атомов тем больше, чем выше температура, которую постепенно понижают, что приводит к тому, что вероятность переходов в состояния с большей энергией уменьшается. Устойчивая кристаллическая решётка соответствует минимуму энергии атомов, поэтому атом либо переходит в состояние с меньшим уровнем энергии, либо остаётся на месте. (Этот алгоритм также называется алгоритмом Н. Метрополиса, по имени его автора). Моделирование похожего процесса используется для решения глобальной оптимизации, состоящей в нахождении такой точки или множества точек, на которых достигается минимум некоторой целевой функции F(x) где  $x \in X$  (х — "состояние системы", X — множество всех состояний).

Алгоритм поиска минимума методом имитации отжига предполагает свободное задание:

 $x_0$  ∈X — начального состояния системы;

оператора  $A(x,i): X \times \mathbb{N} \to X$ , случайно генерирующего новое состояние системы после i-ого шага с учётом текущего состояния х(этот оператор, с одной стороны, должен обеспечивать достаточно свободное случайное блуждание по пространству X, а с другой — работать в некоторой степени целенаправленно, обеспечивая быстроту поиска);

 $T_i>0$  — убывающей к нулю положительной последовательности, которая задаёт аналог понижающейся температуры в кристалле. Скорость остывания (закон убывания) также может задаваться (и варьироваться) произвольно, что придаёт алгоритму значительной гибкости.

Алгоритм генерирует процесс случайного блуждания по пространству состояний Х.Решение ищется последовательным вычислением точек

 $x_0, x_1, x_2, \dots$  пространства X; каждая точка, начиная с  $x_1$ , «претендует» на то, чтобы лучше предыдущих приближать решение. На каждом шаге алгоритм (который описан ниже) вычисляет новую точку и понижает значение величины (изначально положительной), понимаемой как «температура».

Последовательность этих точек (состояний) получается следующим образом. К точке  $x_i$  применяется оператор A,в результате чего получается точка-кандидат  $x_i^* = A(x_i,i)$ , для которой вычисляется соответствующее изменение "энергии"  $\Delta F_i = F(x_i^*) - F(x_i)$ . Если энергия понижается  $(\Delta F_i \leq 0)$ , осуществляется переход системы в новое состояние:  $x_{i+1} = x_i^*$ . Если энергия повышается  $(\Delta F_i > 0)$ , переход в новое состояние может осуществиться лишь с некоторой

вероятностью, зависящей от величины повышения энергии и текущей

температуры, в соответствии с законом распределения Гиббса:

$$P(x_i^* 
ightarrow x_{i+1} \mid x_i) = \exp(-\Delta F_i/T_i)$$

Если переход не произошёл, состояние системы остаётся прежним:  $x_{i+1} = x_i$ . Алгоритм останавливается по достижении точки, которая оказывается при температуре ноль.

## Особенности реализации

В соответствии с приведенным выше описанием алгоритм имитации отжига является основным кодом, а язык С используется в качестве примера ниже:

```
void *SA(int *var){
    double x = 0;
    double difference = func(x);
    while (T > eps)
         double dx = -1;
         while (dx < 0) dx = x + ((double)(sprng()\%(*var)) * 2 - (*var)) * T;
         double df = func(dx);
         if(df <difference){</pre>
              x = dx;
              difference = df;
         } else if(exp((difference - df) / T) * (*var) > (double)(sprng()\%(*var))){
              x = dx;
              difference = df;
         T *= dT;
    }
    //output information about thread
    printf("Current thread:%d\n",pthread_self());
    printf("current \"x\" equals:%lf\n",x);
    pthread_mutex_lock(&mutex);
         currentErr = fabs(x- sqrt(n));
    if (err == 0) {
         err = currentErr;
         bestResult = x;
    } else{
         if(currentErr < err){</pre>
              err = currentErr;
              bestResult = x;
         }
    }
    sum += x;
    pthread_mutex_unlock(&mutex);
    printf("Current sum:%lf\n",sum);
    printf("Final result:%.8f\n\n",x);
    return NULL;
}
```

## Суперкомпьютерные запуски

Как показано на рисунке 3, суперкомпьютер подключается через закрытый ключ:

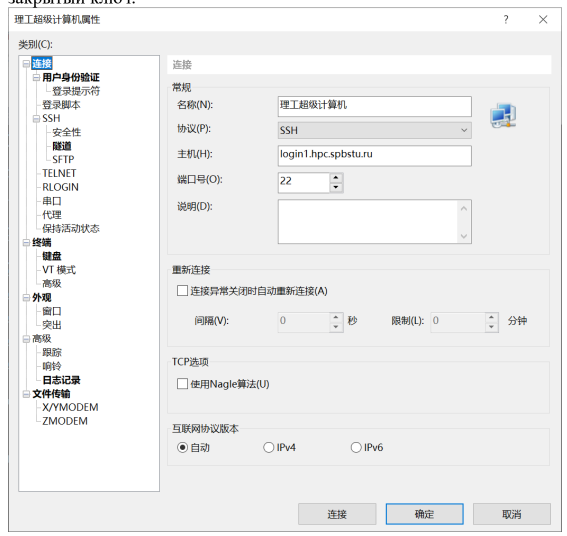


Рисунок 1 – Связь суперкомпьютер

Как показано на рисунке 1, суперкомпьютер успешно подключен:

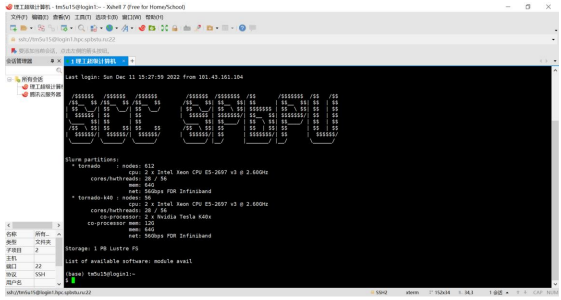


Рисунок 2 – В суперкомпьютеры

## Результат работы

## По C+pthread

Рассчитайте приблизительное значение корня 4 с Алгоритм имитации отжига методом Монте Карло.

Скомпилируйте и запустите, используя следующие шаги:

```
$ gcc -o main main.c -lm -lpthread
./main
```

При использовании 20 потоков это занимает 1.280998 секунд, а ошибка составляет 0.000075.

```
use time:1.280998
The err is:0.000075
The best result:1.999925
```

Рис3.При 20 поток

При использовании 30 потоков это занимает 1.360381 секунд, а ошибка составляет 0.000005.

```
use time:1.360381
The err is:0.000005
The best result:1.999995
Рис4.При 30 поток
```

При использовании 40 потоков это занимает 1.420276 секунд, а ошибка составляет 0.000010.

```
use time:1.420276
The err is:0.000010
The best result:2.000010
```

Рис5.При 40 поток

При использовании 50 потоков это занимает 1.041333 секунд, а ошибка составляет 0.000010.

```
use time:1.041333
The err is:0.000010
The best result:2.000010
```

Рисб.При 50 поток

#### По С+МРІ

Скомпилируйте и запустите, используя следующие шаги:

```
mpirun -np 20 ./main
```

При использовании 20 потоков это занимает 0.090772 секунд, а ошибка составляет 0.000099.

```
Best result:10.000099
err is:0.000099
use time:0.090772
```

Рис7.При 20 поток

При использовании 30 потоков это занимает 0.106633 секунд, а ошибка составляет 0.106633.

```
Best result:10.000099
err is:0.000099
use time:0.106633
```

Рис8.При 30 поток

При использовании 40 потоков это занимает 0.169003 секунд, а ошибка составляет 0.000099.

```
Best result:10.000099
err is:0.000099
use time:0.169003
```

Рис9.При 40 поток

При использовании 50 потоков это занимает 0.279032 секунд, а ошибка составляет 0.000099.

```
Best result:10.000099
err is:0.000099
use time:0.279032
```

Рис10.При 50 поток

## По Python+MPI

Скомпилируйте и запустите, используя следующие шаги: mpiexec -n 20 python main.py

При использовании 20 потоков это занимает 0.912470 секунд, а ошибка составляет 0.000384.

```
Use time: 0.9124703407287598
err is:0.000384
Final result: 2.000383819849173
```

#### Рис11.При 20 поток

При использовании 30 потоков это занимает 0.925046 секунд, а ошибка составляет 0.000010.

Use time: 0.9250462055206299 err is:0.000010 Final result: 1.9999903003087285

Рис12.При 30 поток

При использовании 40 потоков это занимает 1.082019 секунд, а ошибка составляет 0.000020.

Use time: 1.0820198059082031 err is:0.000020 Final result: 1.9999802634035886 Рис13.При 40 поток

При использовании 50 потоков это занимает 1.220132 секунд, а ошибка составляет 0.000007.

Use time: 1.2201321125030518 err is:0.000007 Final result: 1.9999931337868118

Рис14.При 50 поток

## По C+OpenMP

Скомпилируйте и запустите, используя следующие шаги:

```
gcc -lm -fopenmp main.c
./a.out
```

При использовании 20 потоков это занимает 0.180810 секунд, а ошибка составляет 0.000048.

use time:0.180810 Best result is:10.000048 The err is:0.000048

Рис15.При 20 поток

При использовании 30 потоков это занимает 0.181597 секунд, а ошибка составляет 0.000109.

use time:0.181597 Best result is:10.000109 The err is:0.000109

Рис16.При 30 потока

При использовании 40 потоков это занимает 0.200933 секунд, а ошибка составляет 0.000006.

use time:0.200933 Best result is:10.000006 The err is:0.000006

#### Рис17.При 40 потока

При использовании 50 потоков это занимает 0.216093 секунд, а ошибка составляет 0.000007.

use time:0.216093 Best result is:9.999993 The err is:0.000007

Рис18.При 50 потоков

#### Заключение

Каждая программа использует для работы 20, 30, 40 и 50 потоков соответственно. Данные в таблице - это расчетная ошибка. Из данных в таблице видно, что общая ошибка постепенно уменьшается с увеличением количества потоков .

Сравнивая время выполнения и ошибку результата, можно увидеть, что результат С+ОрепМР самый лучший, время самое короткое, а ошибка самая маленькая.

Поток\Язык	C+Pthread	C+MPI	C+OpenMp	Python+MPI
	error	error	error	error
20	0.000075	0.000099	0.000048	0.000384
30	0.000005	0.000099	0.000109	0.000010
40	0.000010	0.000099	0.000006	0.000020
50	0.000010	0.000099	0.000007	0.000007
Поток\Язык	C+Pthread	C+MPI	C+OpenMp	Python+MPI
	runtime	runtime	runtime	runtime
20	1.280998	0.090772	0.180810	0.912470
30	1.360381	0.106633	0.181597	0.025046
40	1.420276	0.169003	0.200933	1.082019
50	1.041333	0.279032	0.216093	1.220132

#### Приложения

#### C+pthread

#include <stdio.h>
#include <math.h>
#include <stdlib.h>
#include "pthread.h"
#include<sys/time.h>
#include"sprng.h"

```
//n,求解根号下 n 的近似值
//如果 x 平方减 n 的绝对值越小,说明 x 越接近根号 n 的真实值
int *ptr;
int thread\_count = 0;
//n:calculate number
double n:
//func is used to calculate approximate number,x is the approximate number
double func(double x){
    return fabs(x*x-n);
}
//T is the primitive temperature, every time change: T * dT
double T = 20000;
double dT = 0.9999;
//eps is the ending temperature
const double eps = 0.001;
//Simulated annealing algorithm
double sum = 0;
//err
double err = 0;
double bestResult = 0;
double currentErr = 0;
pthread mutex t mutex = PTHREAD MUTEX INITIALIZER;
void *SA(int *var){
    double x = 0;
    double difference = func(x);
    while (T > eps)
        double dx = -1;
         while (dx < 0) dx = x + ((double)(sprng()\%(*var)) * 2 - (*var)) * T;//
NOLINT(cert-msc30-c, cert-msc50-cpp)
        double df = func(dx);
        if(df <difference){</pre>
             x = dx;
             difference = df;
         } else if(exp((difference - df) / T) * (*var) > (double)(sprng()\%(*var))){
             x = dx;
             difference = df;
        T *= dT;
    }
    //output information about thread
    printf("Current thread:%d\n",pthread_self());
    printf("current \"x\" equals:%lf\n",x);
```

```
pthread_mutex_lock(&mutex);
         currentErr = fabs(x- sqrt(n));
    if (err == 0) {
         err = currentErr;
         bestResult = x;
    } else{
         if(currentErr < err){</pre>
              err = currentErr;
              bestResult = x;
         }
    }
    sum += x;
    pthread_mutex_unlock(&mutex);
    printf("Current sum:%lf\n",sum);
    printf("Final result:%.8f\n\n",x);
    return NULL;
}
int main(int argc,char* argv[]) {
    struct timeval tv_begin,tv_end;
    gettimeofday(&tv_begin,NULL);
    printf("Please input n:");
    scanf("%lf",&n);
    long thread;
    pthread_t *thread_handles;
    //get the number from the linux commander line
//
     thread_count = atol(argv[1]);
    thread count = 20;
    thread_handles = (pthread_t*)malloc(thread_count * sizeof(pthread_t));
    int sACalRange = 5;
    ptr = &sACalRange;
    //define struct for rand function change range
    for(thread = 0; thread < thread_count; thread++){</pre>
         //pthread_create
         pthread create(&thread handles[thread], NULL, (void*)SA, ptr);
//
          sACalRange += 5;
// pthread_join, the main thread will wait until the other threads done
    for(thread = 0; thread < thread count; thread++){</pre>
         pthread_join(thread_handles[thread], NULL);
    }
    free(thread_handles);
    gettimeofday(&tv_end,NULL);
    double average = sum/thread_count;
```

```
//
     printf("average(final result):%lf\n",average);
    double
time=tv_end.tv_sec-tv_begin.tv_sec+(double)(tv_end.tv_usec-tv_begin.tv_usec)/1
000000;
    printf("use time:%lf\n",time);
    printf("The err is:%lf\n",err);
    printf("The best result:%lf\n",bestResult);
    return 0;
}
C+MPI
#define _CRT_SECURE_NO_WARNINGS
#include <mpi.h>
#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <math.h>
#include"sprng.h"
//
int rank;
//
int size;
//
double bestResult;
double finalResult;
int thread_count = 0;
//n:calculate number
double n = 100;
//func is used to calculate approximate number,x is the approximate number
double func(double x) {
    return fabs(x * x - n);
}//T is the primitive temperature, every time change: T * dT
double T = 20000;
double dT = 0.9999;
//eps is the ending temperature
const double eps = 0.001;
double err = 10000;
double currentErr = 0;
//Simulated annealing algorithm
double SA(int var) {
    double x = 0;
```

```
double difference = func(x);
     while (T > eps) {
         double dx = -1;
         while (dx < 0) dx = x + ((double)(sprng() \% (var)) * 2 - (var)) * T;
         double df = func(dx);
         if (df < difference) {</pre>
              x = dx;
              difference = df;
         }
         else if (\exp((difference - df) / T) * (var) > \operatorname{sprng}() % (var)) {
              x = dx;
              difference = df;
         T *= dT;
     }
    if (x * x - n < fabs(bestResult * bestResult - n)) {</pre>
         bestResult = x;
     //output information about thread
     printf("Current thread:%d\n", rank);
     printf("\"x\" equals:%lf\n", x);
     return bestResult;
}
//
double aggregate_all_results(int my_rank, int comm_sz) {
     double newDiff = 100;
     double diff = 0;
     // Use process 0 to receive all local results and add them.
     if (my_rank == 0) {
         int i;
         for (i = 1; i < comm_sz; i++) {
              MPI_Recv(&bestResult, 1, MPI_DOUBLE, i, 0,
MPI COMM WORLD, MPI STATUS IGNORE);
              diff = func(bestResult);
              if (diff < newDiff) {</pre>
                   newDiff = diff;
                   finalResult = bestResult;
                   printf("Best Result is Updated,the data is:%lf\n",
finalResult);
              }
                   currentErr = fabs(finalResult- sqrt(n));
        printf("Best result:%lf\n",finalResult);
```

```
printf("err is:%lf\n",currentErr);
        }
    }
    else {
        MPI_Send(&bestResult, 1, MPI_DOUBLE, 0, 0,
MPI_COMM_WORLD);
    return finalResult;
}
int main() {
    //
    struct timeval tv_begin,tv_end;
    gettimeofday(&tv_begin,NULL);
    MPI_Init(NULL, NULL);
    MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, &rank);
    MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, &size);
    SA(5 + 5 * (rank + 1));
    //
    MPI_Barrier(MPI_COMM_WORLD);
    aggregate_all_results(rank, size);
    if (rank == 0) {
          gettimeofday(&tv_end,NULL);
    double
time=tv_end.tv_sec-tv_begin.tv_sec+(double)(tv_end.tv_usec-tv_begin.tv_usec)/1
000000;
    printf("use time:%lf\n",time);
    MPI Finalize();
    return 0;
}
Python+MPI
# encoding:utf-8
# 这是一个示例 Python 脚本。
# 按 Shift+F10 执行或将其替换为您的代码。
```

#按双击 Shift 在所有地方搜索类、文件、工具窗口、操作和设置。

# 在下面的代码行中使用断点来调试脚本。

```
import random
import time
from mpi4py import MPI
#//当前线程号
from math import fabs
from math import exp
from math import sqrt
rank = 0;
# //全部线程数量
size = 0;
#//当前循环中最佳结果
bestResult = 0;
#//最后结果
finalResult = 0;
thread_count = 0;
# //n:calculate number
n = 4;
#//T is the primitive temperature, every time change: T * dT
T = 20000;
dT = 0.9999;
# //eps is the ending temperature
eps = 0.001;
comm = MPI.COMM_WORLD;
def func(x):
    return fabs(x * x - n);
def SA(var):
    global T, dT, eps;
    x = 0;
    difference = func(x);
    while T > eps:
        dx = -1;
        while dx < 0:
             dx = x + ((random.randint(0, 30000) \% var) * 2 - var) * T;
        df = func(dx);
        if df < difference:
```

```
x = dx;
             difference = df;
        elif exp((difference - df) / T) * var > random.randint(0, 30000) % var:
             x = dx;
             difference = df;
        T *= dT;
    # // 差距如果比当前最佳结果小,则取代
    global bestResult:
    if x * x - n < fabs(bestResult * bestResult - n):
        bestResult = x;
    #// output information about thread
    print("Current thread", rank);
    print("\"x\"approximately equals:", bestResult)
    return bestResult;
def aggregate all results(my rank, comm sz):
    global bestResult, finalResult, comm;
    newDiff = 100;
    diff = 0;
    #// Use process 0 to receive all local results and add them.
    if my rank == 0:
        for i in range(1, comm_sz):
             bestResult = comm.recv(source=i);
             # MPI_Recv(&bestResult, 1, MPI_DOUBLE, i, 0,
MPI COMM WORLD, MPI STATUS IGNORE);
             print("线程", i, "最好的结果是", bestResult)
             diff = func(bestResult);
             if diff < newDiff:
                 newDiff = diff;
                 finalResult = bestResult;
                 print("Best Result is Updated,the data is:", finalResult)
        endTime = time.time()
        print("Use time:",endTime - startTime)
        err = fabs(finalResult-sqrt(n))
        print("err is:%.6f"%err)
    else:
        comm.send(bestResult, 0);
        # MPI_Send(&bestResult, 1, MPI_DOUBLE, 0, 0,
MPI_COMM_WORLD);
    return finalResult;
```

```
if __name__ == '__main__':
    t=time.time()
    startTime = time.time()
    print("startTime",startTime)
    # MPI_Init(NULL, NULL);
    rank = comm.rank;
    size = comm.size;
    # MPI_Comm_rank(MPI_COMM_WORLD, & rank);
    # MPI_Comm_size(MPI_COMM_WORLD, & size);
    SA(5 + 5 * (rank + 1));
    # // 将各个线程的结果汇总
    # MPI_Barrier(MPI_COMM_WORLD);
    comm.barrier();
    finalResult = aggregate_all_results(rank, size);
    print("Final result:",finalResult);
    # MPI_Finalize();
C+OpenMP
#include <stdio.h>
#include "omp.h"
#include "math.h"
#include "stdlib.h"
#include"sprng.h"
//当前线程号
int rank;
//全部线程数量
int size;
//当前循环中最佳结果
double bestResult;
//最后结果
double finalResult;
int thread count = 0;
//n:calculate number
double n = 100;
//func is used to calculate approximate number,x is the approximate number
double func(double x) {
    return fabs(x * x - n);
}//T is the primitive temperature, every time change: T * dT
double T = 20000;
```

```
double dT = 0.9999;
//eps is the ending temperature
const double eps = 0.001;
//Simulated annealing algorithm
//新的最小误差
double newDiff = 10000;
//当前最小误差
double diff = 0;
//该函数用来将各个进程得到的结果汇总起来,以得到最终的近似解
omp_lock_t writelock;
double aggregate_all_results(double bestResult) {
    // Use process 0 to receive all local results and add them.
    //获取当前最好结果
    diff = func(bestResult);
    if (diff < newDiff) {</pre>
         newDiff = diff;
         finalResult = bestResult;
         printf("Best Result is Updated,the data is:%lf\n", finalResult);
    }
    return finalResult;
}
// 模拟退火算法
double SA(int var) {
    double x = 0;
    double difference = func(x);
    while (T > eps) {
         double dx = -1;
         while (dx < 0) dx = x + ((double)(sprng() \% (var)) * 2 - (var)) * T;
         double df = func(dx);
         if (df < difference) {</pre>
             x = dx;
             difference = df;
         else if (\exp((difference - df) / T) * (var) > \operatorname{sprng}() % (var)) {
             x = dx;
             difference = df;
         T *= dT;
    }
    //output information about thread
    rank = omp_get_thread_num();
    printf("Current thread:%d\n", rank);
```

```
printf("\"x\" equals:%lf\n", x);
    //加锁比较是否是最优结果,如果是则替换
    #pragma omp critical
        aggregate_all_results(x);
    return bestResult;
}
int main()
    struct timeval tv_begin,tv_end;
    gettimeofday(&tv_begin,NULL);
omp_set_num_threads(50);
#pragma omp parallel
    {
        rank = omp_get_thread_num();
        SA(5 + 5 * (rank + 1));
    gettimeofday(&tv_end,NULL);
    double
time=tv_end.tv_sec-tv_begin.tv_sec+(double)(tv_end.tv_usec-tv_begin.tv_usec)/1
000000;
    double err = fabs(finalResult-sqrt(n));
    // 将各个线程的结果汇总
    printf("\nuse time:%lf\n",time);
    printf("Best result is:%lf\n",finalResult);
    printf("The err is:%lf\n",err);
    return 0;
}
```